

In re the Application of

Kazuhiko YANAGIDA et al.

Application No.: 10/606,776

Filed: June 27, 2003

For:

ELECTROSTATIC LATENT IMAGE DEVELOPER, IMAGE FORMING METHOD,

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

AND IMAGE FORMING APPARATUS

CLAIM FOR PRIORITY

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

The benefit of the filing date of the following prior foreign application filed in the following foreign country is hereby requested for the above-identified patent application and the priority provided in 35 U.S.C. §119 is hereby claimed:

Japanese Patent Application No. 2002-342894 filed November 26, 2002

In support of this claim, a certified copy of said original foreign application:

is filed herewith.

It is requested that the file of this application be marked to indicate that the requirements of 35 U.S.C. §119 have been fulfilled and that the Patent and Trademark Office kindly acknowledge receipt of this document.

Respectfully submitted,

James A. Oliff

Registration No. 27,075

Thomas J. Pardini

Registration No. 30,411

JAO:TJP/mxf

Date: December 8, 2003

OLIFF & BERRIDGE, PLC P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320 Telephone: (703) 836-6400

DEPOSIT ACCOUNT USE **AUTHORIZATION** Please grant any extension necessary for entry; Charge any fee due to our Deposit Account No. 15-0461

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2002年11月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-342894

[ST. 10/C]:

[JP2002-342894]

出 願 Applicant(s):

17.16

人

富士ゼロックス株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年10月31日





【書類名】 特許願

【整理番号】 FE02-01460

【提出日】 平成14年11月26日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 G03G 9/08

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロックス株

式会社内

【氏名】 柳田 和彦

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県海老名市本郷2274番地 富士ゼロックス株

式会社海老名事業所内

【氏名】 古谷 信正

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県海老名市本郷2274番地 富士ゼロックス株

式会社海老名事業所内

【氏名】 行武 孝

【特許出願人】

【識別番号】 000005496

【氏名又は名称】 富士ゼロックス株式会社

【代理人】

【識別番号】 100075258

【弁理士】

【氏名又は名称】 吉田 研二

【電話番号】 0422-21-2340

【選任した代理人】

【識別番号】 100096976

【弁理士】

【氏名又は名称】 石田 純

【電話番号】 0422-21-2340

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 001753

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 電子写真現像剤および画像形成方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 トナーとキャリアとからなる電子写真現像剤において、

前記トナーの形状係数が140以下で、且つトナーの体積平均粒度分布指標GSDvが1.3以下のトナーと、

芯材上に、導電粉を含有させた被覆樹脂層を有するキャリアであって、該芯材が磁気ブラシの状態で $10^4\,\mathrm{V/c}$ mの電界下における動的電気抵抗が $1\Omega\cdot\mathrm{c}$ m以下であり、導電粉の電気抵抗が $10^1\,\Omega\cdot\mathrm{c}$ m以上 $10^6\,\Omega\cdot\mathrm{c}$ m以下で、前記キャリアの電気抵抗が $10\mathrm{D}$ 至 $1\times10^8\,\Omega\cdot\mathrm{c}$ mの範囲にある電子写真用キャリアとからなることを特徴とする電子写真現像剤。

【数1】

形状係数= $(ML^2/A) \times (\pi/4) \times 100$

(式中、MLはトナーの絶対最大長であり、Aはトナーの投影面積である)

GSDv = (D84/D16) 1/2

(式中、小粒子径から累積分布を描き、体積累積16%となる粒径を体積D16 、体積累積84%となる粒径を体積D84とする)

【請求項2】 静電潜像担持体上に静電潜像を形成する潜像形成工程と、静電静電潜像を現像剤によって現像する現像工程と、現像により形成されたトナー画像を転写体に転写する転写工程と、前記転写体上のトナー画像を定着させる定着工程と、を有する画像形成方法であって、

前記現像剤が請求項1に記載の電子写真現像剤であることを特徴とする画像形成方法。

【請求項3】 請求項2に記載の画像形成方法において、

前記潜像形成工程は、前記静電潜像担持体上にレーザービームによりドット集中型のスクリーンを用いて静電潜像を形成することを特徴とする画像形成方法。

【請求項4】 請求項2に記載の画像形成方法において、

前記潜像形成工程は、前記静電潜像担持体表面に、露光手段によって画像信号 に応じて画像露光を施して静電潜像を形成する際に、前記露光手段に出力する画 像信号に対して処理を施すように構成された画像形成方法であって、入力される画像信号と、ドット集中型のスクリーンの複数画素からなるスクリーンセル内の各画素を記録するか否かを決める閾値を予め記憶した閾値マトリックスとを比較することにより、出力画像信号を生成して、画像信号ー出力濃度特性の一部に非線形な領域がある画像形成装置へ処理された画像信号を出力する際に、前記画像形成装置の画像信号ー出力濃度特性の傾きが大きい閾値間に、画素が孤立した場合に前記画像形成装置で当該画素が記録されない非記録孤立画素を配置した閾値マトリックスを用いて、出力画像信号を生成することを特徴とする画像形成方法

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、電子写真法、静電記録法等により形成される静電荷像を現像する際 に用いる静電潜像現像剤およびこの静電潜像現像剤を用いた画像形成方法に関す る。

[00002]

【従来の技術】

電子写真法など静電荷像を経て画像情報を可視化する方法は現在様々な分野で利用されている。電子写真法では、帯電、露光工程で感光体上に静電潜像を形成し、トナーを含む現像剤で静電潜像を現像し、転写、定着工程を経て可視化される。ここで用いる現像剤には、トナーとキャリアとからなる2成分現像剤と、磁性トナーなどのように単独で用いる1成分現像剤とがあるが、2成分現像剤は、キャリアが現像剤の撹拌、搬送、帯電などの機能を分担し、現像剤として機能分離がなされているため制御性が良い、カラー画像には磁性粉を含まないので発色が良いなどの理由で現在広く用いられている。

[0003]

トナーは通常、熱可塑性樹脂を顔料、帯電制御剤、及びワックス等の離型剤と ともに溶融混練し、冷却した後、微粉砕し、さらに分級する混練粉砕法で製造さ れる。このトナーは、流動性やクリーニング性を改善するために、必要に応じて 無機微粒子や有機微粒子をトナー粒子表面に添加することもある。

[0004]

近年、高度な情報化社会の発展において、さまざまな手法で構築された情報ド キュメントを、より高い画質画像で提供することの要請が高まっており、種々の 画像形成法において高画質化の研究が進められている。電子写真法を用いる画像 形成法においても、この要求は例外では無く、特に電子写真法において、カラー 画像形成における、より高精細な画像を実現するために、スキャナーで読みとっ た画像のデータ処理技術や、潜像形成における、レーザー書き込みによるデジタ ル化技術の改善が推し進められている。また一方、現像剤においても、トナーの 小径化とシャープな粒度分布、およびトナー粒子の球形化技術開発が進められて いる。例えば粒度分布が広いトナーを用いて画像形成を行うと、その粒度分布に おける微粉側のトナーにより、現像ロール、帯電ロール、帯電ブレード、感光体 、キャリア等の汚染およびトナー飛散の問題が著しくなり、高画質と高信頼性と を同時に実現することが困難になる。また、このような粒度分布の広いトナーは 、クリーニング機能やトナーリサイクル機能等を有するシステムにおいても信頼 性に劣るという問題がある。また、トナー粒子の球状化において、その形状が転 写工程におけるトナー粒子の精密転写性に影響し、最終画像を得るまでのトナー が、その担持体との接触面積を最小に保持することができる球状であるほどその 精密転写性が高く、これによる細線再現性など最終画質特性の向上が期待できる 。このように、高画質と高信頼性とを同時に実現するためには、トナーの粒子径 を小径化し、その粒度分布をシャープ化して粒径均一化、更に球状化により、表 面状態の均一化することが必要になる。

[0005]

しかしながら、この球状のトナーは、粉砕法による不定形のトナーに比べて、球状で均一な表面構造を持つため、キャリアとの付着力の分布が狭く、また、粒度分布が狭いために現像電界によって個々のトナーが受ける力の分布が狭くなる特徴を有する。この二つの特徴が相まって、球状トナーは粉砕法による不定形トナーに比べて、図1に示す現像電界と現像量の関係において、現像電界に対して現像量がよりシャープに立ち上がる傾向を有する。ところで、現在主に用いられ

ているデジタルカラー複写機では、レーザービーム書き込みにより、画像潜像が 作られるが、ソリッド部は全面に露光されて、広い面積に一様な電位パターンが 作られる。一方画像濃度の薄い中間調の領域では、レーザービームの露光を制御 してドット状やライン状に書き込み、1mm以下の微少な面積の画素を作りその 密度(インプットカバレッジと呼ぶ)を制御して中間調を再現することが行われ ている。各画素は同じ露光量で露光されるが、インプットカバレッジにより感光 体上の電位分布や、現像電界のプロファイルは変化し、インプットカバレッジが 低いハイライト部になると、現像電界が小さくなる特徴を有する。ソリッド部や 高いインプットカバレッジ領域のような現像が現像電界に対して飽和した領域で 行われる場合には、問題は生じないが、中間調のインプットカバレッジの低いド ットでは、現像電界が、ソリッドの部分より小さくなり、電界と現像カーブの飽 和域から下に外れる場合が生ずる。トナーが感じる電界は、インプットカバレッ ジに依存し、インプットカバレッジが小さくなるほど低くなるので、現像電界に 対して濃度がよりシャープに応答する球状且つ狭分布のトナーの場合、広い分布 を持つ不定形の粉砕トナーよりも、低いインプットカバレッジに対しては、現像 が行われず、再現されないということが起きやすくなる。その為、球状トナーを 用いて、ソリッド部と低インプットカバレッジの領域をバランスよく現像するこ とが困難になり、極端な場合には、あるインプットカバレッジ以下の画素に対し て再現性が悪くなる場合がある。また、現像ロールの偏芯などにより現像ロール と感光体の距離が変動することで、現像電界が変化することがあるが、全面がイ ンプットカバレッジで50以下の画像を現像する場合、現像電位に対してシャー プな現像カーブを持つ球状トナーの方が不定形の粉砕トナーに比べて、画像のむ らが大きくなるという問題を有している。この現象は、現像スリーブと感光体と の距離(DRS)が近くなり、偏芯の大きさが、DRSに比べて相対的に大きく なる場合に顕著となり、また、高速の複写機のように、感光体の周速が早い場合 に特に顕著になる。

[0006]

このため、上記問題を改善するために、交流の現像バイアスのプラス側とマイナス側のデユーティーを変えること等が行われているが、この方法でも十分な効

果が得られず、また、DRSの精度を上げるなどは、コストの増大を招くために 好ましくない。従って、いまだに満足いくものが無いのが実状である。

[0007]

[0008]

【特許文献1】

特開2001-147552号公報

【特許文献2】

特開平11-344837号公報

[0009]

【発明が解決しようとする課題】

したがって、本発明の目的は、上記のような問題を解決することにある。即ち、本発明の目的は、シャープな粒度分布を持ち、小粒子径の球状トナーを使用して細線再現性など画質を向上させると同時に、球状トナーの欠点である低インプットカバレッジ部での再現不良を無くし、全面ハーフトーンのような画像を取っても濃度むらを抑えることが出来る現像剤ならびに画像形成方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは上記の課題について研究を進めた結果、球状トナーの欠点である 低インプットカバレッジ部での再現不良を無くし、全面ハーフトーンのような画 像の濃度ムラを抑える為には、キャリアとして抵抗の低いCMB(Conductive Ma gnetic Brush)キャリアを用いることが必須であり、同時にCMBキャリアの欠点である、ブラシマークやキャリアオーバー等の画像欠陥を防止して良好なソリッド画像を得るためには、キャリアの抵抗が所定の範囲にあることが必要であり、そのためにはキャリアコアの抵抗が所定の値よりも低く、且つ被覆樹脂層の導電粉の抵抗および被覆層の抵抗が所定の範囲に入ることが重要であることを見出した。

$[0\ 0\ 1\cdot 1]$

(1)トナーとキャリアとからなる電子写真現像剤において、前記トナーの形状係数が140以下で、且つトナーの体積平均粒度分布指標GSDvが1.3以下のトナーと、芯材上に、導電粉を含有させた被覆樹脂層を有するキャリアであって、該芯材が磁気ブラシの状態で10 4 V/c mの電界下における動的電気抵抗が1 Ω ・c m以下であり、導電粉の電気抵抗が10 1 Ω ・c m以上10 6 Ω ・c m以下で、前記キャリアの電気抵抗が10 1 Ω ・c mの範囲にある電子写真用キャリアとからなる電子写真現像剤である。

[0012]

【数2】

形状係数= $(ML^2/A) \times (\pi/4) \times 100$

(式中、MLはトナーの絶対最大長であり、Aはトナーの投影面積である)

GSDv = (D84/D16) 1/2

(式中、小粒子径から累積分布を描き、体積累積16%となる粒径を体積D16、体積累積84%となる粒径を体積D84とする)

[0013]

本発明の電子写真用現像剤は、トナーとして小粒子径でシャープな粒度分布を持つ球状トナーを用い、磁気ブラシの状態で 10^4 V/c mの電界下における動的電気抵抗が 1Ω ・c m以下の低抵抗の芯材(以下、キャリアコア又はコアともいう)に、導電粉の電気抵抗が $10^6\Omega$ ・c m以下、 $10^1\Omega$ ・c m以上の導電粉を用いて、10乃至 $1\times10^8\Omega$ ・c mの範囲にある中抵抗の被覆樹脂層を形成し、キャリアの電気抵抗が10乃至 $1\times10^8\Omega$ ・c mの範囲となるよう調整したキャリアを用いるものである。このような構成にすることによって、低イン

プットカバレッジ部の再現性と、ハーフトーン部分の均一性を高め、ソリッド画像の再現をも向上させるとともに、ブラシマークやキャリアオーバー等の画像欠陥の防止を両立できる。

[0014]

この理由のうち、低インプットカバレッジ部の再現性とハーフトーンの均一再 現性に関しては、次のように推定される。上述したように、球状のトナーは、粉 砕法による不定形のトナーに比べて、球状であるために、曲率が比較的均一な表 面構造を持ち、その結果、キャリアとの付着力の分布が狭く、また、球状トナー は粒度分布が狭いために、現像電界によって個々のトナーが現像される側に働く 力の分布が狭くなる特徴を有する。この二つの特徴が相まって、球状トナーは粉 砕法による不定形トナーに比べて、図1に示すような現像電界と現像量の関係に おいて、現像電界に対して現像量がよりシャープに立ち上がる傾向を有すること になる。現像が現像電界に対して飽和した領域で行われる場合には、なんら問題 は生じないが、中間調の中の低インプットカバレッジ部においては、トナーが現 像される際にトナーに働く電界が、ベタ部分よりは小さくなり、現像電界と現像 重量カーブの飽和域から下に外れる場合が生ずる。トナーに働く電界は、インプ ットカバレジに依存してインプットカバレッジが低くなるほど小さくなるので、 現像電界に対して現像量がよりシャープに応答する球状トナーの場合、広い分布 を持つ不定形の粉砕トナーよりも、低いインプットカバレッジにおいて、現像が 行われず再現されないことが起きやすくなる。その為、球状トナーでは、大きな インプットカバレッジ部と小さなインプットカバレッジ部をバランスよく現像す ることが困難になり、極端な場合には、あるインプットカバレッジ以下の画像に 対して再現性が悪くなる傾向にある。

[0015]

しかし、上記トナーに対して、CMBキャリアを用いると、画像付近のキャリアまで静電誘導によって電荷が移動しやすくなり、現像電極が、感光体の静電潜像の近くに作られることになる。これにより、低いインプットカバレッジの場合でも、IMB (Insulating Magnetic Brush)キャリアに比べて、電界の強さが増し、再現よく現像されることになる。また、現像電極が、感光体の近くに作られ

ることにより、現像ロールの偏芯によって現像ギャップが変動しても、現像電極と感光体との距離の変化は少なくなる。このため、現像電界が同一濃度の画像の中で局部的に変化することが抑えられて、均一な画像を得やすくなる。

[0016]

また、ブラシマークやキャリアオーバー等の画像欠陥の防止を両立できる理由は、キャリアを被覆する層の中に抵抗の高い導電粉が使われているために、抵抗の低いカーボンブラックを使用したときとは違って、抵抗の高い導電路がいくつもできることにより、高電界がかかったときに生ずる絶縁破壊の電圧が高くなる。これにより、ブラシマークや、キャリアオーバーの現象が起こらなくなるものと考えられる。

[0017]

更に、キャリアにおいて、低抵抗のコアを使うことにより、CMBでありながら、比較的高い抵抗の被覆層を使用することができ、CMBキャリアの特性を引き出しながら、ブレイクダウンに強いキャリアが得られる。すなわち、電界中に導電体を置くと、電界に沿って電荷が再配列、いわゆる分極が生ずる。そして、その分極の速度が導電体の抵抗に関係し、抵抗が低いほど分極の速度は速くなる。ところで、現像ロールと感光体との間に置かれたキャリアのコア内部でもこのような現象が起こっていると考えられ、コアの抵抗が十分低く、かつ現像が行われる 10^{-3} 秒程度の時間の間にコアの分極が完了すれば、現像ロールからの電荷注入に加えて、コア自体の分極による現像電極効果が加わることが考えられ、その結果良好なソリッド画像が得られる。

$[0\ 0\ 1\ 8]$

(2) 現像機のスリーブと感光体との距離を350 μ m以下で使用することを特徴とする上記(1) に記載の電子写真現像剤である。

[0019]

(3)上記感光体の周速が、200mm/sec.以上、好ましくは300mm/sec.以上で使用することを特徴とする上記(2)に記載の記載の電子写真現像剤である。

[0020]

(4) 前記キャリアの被覆樹脂層の層厚が、 $0.3乃至<math>5\mu$ mであることを特徴とする上記(1) に記載の電子写真現像剤である。

[0021]

(5) 前記キャリアの体積平均粒子径が10乃至100μmであることを特徴とする上記(1) に記載の電子写真現像剤である。

[0022]

(6) 前記キャリアの芯材が、フェライトまたはマグネタイト、好ましくはフェライトであることを特徴とする上記(1) に記載の電子写真現像剤である。

[0023]

(7)前記キャリアの被覆樹脂層に含有される導電粉が、前記被覆樹脂層に対し、3乃至40体積%含有されていることを特徴とする上記(1)に記載の電子写真現像剤である。

[0024]

(8) 前記トナーが、乳化重合法で作られることを特徴とする上記(1) に記載の電子写真現像剤である。

[0025]

(9) 静電潜像担持体上に静電潜像を形成する潜像形成工程と、静電静電潜像 を現像剤によって現像する現像工程と、現像により形成されたトナー画像を転写 体に転写する転写工程と、前記転写体上のトナー画像を定着させる定着工程と、 を有する画像形成方法であって、前記現像剤が上記(1)乃至(8)のいずれか に記載の電子写真現像剤であることを特徴とする画像形成方法である。

[0026]

(10)上記(9)に記載の画像形成方法において、前記潜像形成工程は、前記静電潜像担持体上に集中ドット型のスクリーン構造の、すなわちドットスクリーン構造又はラインスクリーン構造の静電潜像を形成することを特徴とする画像形成方法である。

[0027]

(11)上記(9)に記載の画像形成方法において、前記潜像形成工程は、前記静電潜像担持体表面に、露光手段によって画像信号に応じて画像露光を施して

静電潜像を形成する際に、前記露光手段に出力する画像信号に対して処理を施すように構成された画像形成方法であって、入力される画像信号と、集中ドット型スクリーンの複数画素からなるスクリーンセル内の各画素を記録するか否かを決める閾値を予め記憶した閾値マトリックスとを比較することにより、出力画像信号を生成して、画像信号ー出力濃度特性の一部に非線形な領域がある画像形成装置へ処理された画像信号を出力する際に、前記画像形成装置の画像信号ー出力濃度特性の傾きが大きい閾値間に、画素が孤立した場合に前記画像形成装置で当該画素が記録されない非記録孤立画素を配置した閾値マトリックスを用いて、出力画像信号を生成することを特徴とする画像形成方法である。

[0028]

【発明の実施の形態】

以下、本発明を詳細に説明する。以下、まず、このトナー粒子について説明する。

[0029]

[トナー粒子]

本発明の静電荷像現像用トナーに含有されるトナー粒子は、必須成分として結着樹脂及び着色剤を含有し、所望により離型剤又は離型剤樹脂を含有してもよい。本発明のトナー粒子に含有される結着樹脂は、従来よりトナーに用いられている結着樹脂を用いることができ、特に制限されない。具体的には、スチレン、パラクロロスチレン、αーメチルスチレン等のスチレン類;アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸 n ープロピル、アクリル酸ラウリル、アクリル酸 2 ーエチルヘキシル等のアクリル系単量体;メタクリル酸メチル、メタクリル酸 2 チル、メタクリル酸 n ープロピル、メタクリル酸ラウリル、メタクリル酸 2 ーエチルヘキシル等のメタクリル系単量体;アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルフォン酸ナトリウム等のエチレン性不飽和酸単量体;アクリロニトリル、メタクリロニトリル等のビニルニトリル類;ビニルメチルエーテル、ビニルイソブチルエーテル等のビニルエーテル類;ビニルメチルケトン、ビニルエチルケトン、ビニルイソプロペニルケトン等のビニルケトン類;エチレン、プロピレン、ブタジエンなどのオレフィン類などの単量体などの単独重合体、それらの単量体を2

種以上組み合せた共重合体、又はそれらの混合物、さらには、エポキシ樹脂、ポリエステル樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリアミド樹脂、セルロース樹脂、ポリエーテル樹脂等、非ビニル縮合系樹脂、又は、それらと前記ビニル系樹脂との混合物、これらの共存下でビニル系単量体を重合して得られるグラフト重合体等を挙げることができる。

[0030]

また、上述のように、本発明のトナー粒子は、離型剤又は離型剤樹脂を含有することができる。この離型剤又は離型剤樹脂は、上記の結着樹脂成分の一部として添加してもよい。ここで用いる離型剤として、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブテン等の低分子量ポリオレフィン類;シリコーン類、オレイン酸アミド、エルカ酸アミド、リシノール酸アミド、ステアリン酸アミド等のような脂肪酸アミド類;カルナウバワックス、ライスワックス、キャンデリラワックス、木ロウ、ホホバ油等のような植物系ワックス;ミツロウのごとき動物系ワックス;モンタンワックス、オゾケライト、セレシン、パラフィンワックス、マイクロクリスタリンワックス、フィッシャートロプシュワックス等のような鉱物系、石油系のワックス、及びそれらの変性物などを挙げることができる。これらのうちの少なくとも1種をトナー粒子内に含有するのがよい。

[0031]

本発明のトナー粒子に用いる着色剤は、従来より公知の着色剤を用いることができ、特に制限されない。例えば、カーボンブラック、クロムイエロー、ハンザイエロー、ベンジジンイエロー、スレンイエロー、キノリンイエロー、パーマネントオレンジGTR、ピラゾロンオレンジ、バルカンオレンジ、ウオッチヤングレッド、パーマネントレッド、ブリリアンカーミン3B、ブリリアンカーミン6B、デュポンオイルレッド、ピラゾロンレッド、リソールレッド、ローダミンBレーキ、レーキレッドC、ローズベンガル、アニリンブルー、ウルトラマリンブルー、カルコオイルブルー、メチレンブルークロライド、フタロシアニンブルー、フタロシアニングリーン、マラカイトグリーンオクサレートなどの種々の顔料や、アクリジン系、キサンテン系、アゾ系、ベンゾキノン系、アジン系、アントラキノン系、チオインジコ系、ジオキサジン系、チアジン系、アゾメチン系、イ

ンジコ系、チオインジコ系、フタロシアニン系、アニリンブラック系、ポリメチン系、トリフェニルメタン系、ジフェニルメタン系、チアジン系、チアゾール系、キサンテン系などの各種染料などを1種又は2種以上を併せて使用することができる。

[0032]

本発明のトナー粒子は、上記成分の他に、さまざまな特性を制御するために、種々の成分を含有することができる。例えば、磁性トナーとして用いる場合、磁性粉 (例えばフェライトやマグネタイト)、還元鉄、コバルト、ニッケル、マンガン等の金属、合金又はこれら金属を含む化合物などを含有させることもできる。さらに必要に応じて、4級アンモニウム塩、ニグロシン系化合物やトリフェニルメタン系顔料など、通常使用される種々の帯電制御剤を含有してもよい。

[0033]

上記のような成分を含有してなる本発明のトナー粒子は、その形状係数が140以下、より好ましくは135以下であり、且つその体積平均粒子径が 1μ m以上 13μ m以下、好ましくは $3\sim8\mu$ m、より好ましくは $4\sim7\mu$ mであることが好ましい。形状係数が上記範囲内にあると、得られる画質が所望の特性を有することができる。一方、形状係数が140を超えると、転写性が低下して均一な画質が得られなくなる。また、体積平均粒子径の値 1μ m未満であると、十分なクリーニング特性、及び現像性に問題が生じ易く、一方、体積平均粒子径の値が 13μ mを超えると、シャープな画像が得られなくなるという不都合がある。また、トナーの体積平均粒度分布指標 GSDv が1.3以下であることが好ましい。 GSDv が1.3 を超えると、トナー粒子分布が広くなりすぎて、転写性が低下し、中間調が劣化するおそれがある。なお、形状係数は、以下の式 I で表される。ここで、ML はトナー粒子の絶対最大長であり、A はトナー粒子の投影面積である。

[0034]

【数3】

形状係数= $(ML^2/A) \times (\pi/4) \times 100$ …式 I [0035]

なお、体積平均粒度分布指標は以下の式IIで表される。

[0036]

【数4】

GSDv = (D84/D16) 1/2

(式中、小粒子径から累積分布を描き、体積累積16%となる粒径を体積D16、体積累積84%となる粒径を体積D84とする)

[003.7]

上記の条件を満たすトナー粒子を得る方法は、特に制限はなく、通常の粉砕法で選られた不定形状トナー粒子を機械的な衝撃力により上記条件を満たすように球状化する乾式の高速機械衝撃法;分散媒中での不定形状トナーの湿式溶融球形化法;懸濁重合、分散重合、乳化重合凝集法などの既知の重合法によるトナー作製法;などを用いることができる。なお、このように得られたトナー粒子は、従来より公知の外添剤で処理してもよい。

[0038]

[電子写真用キャリア]

本発明の電子写真用キャリアにおいて、キャリアコア(すなわち、芯材)としては、特に低抵抗のフェライトが望ましい。なお、フェライト以外の他のキャリアコアとして鉄粉やマグネタイト等が知られているが、鉄粉の場合は比重が大きいためにトナーに与える衝撃が大きくなり、トナーや外添剤が付着しやすく、そのため低比重のフェライトに比べ安定性に劣る。また、マグネタイトの場合は抵抗制御がやや難しく抵抗のラチチュードが狭いためにフェライトより劣る。一方、フェライトの場合、焼成後にたとえば水素気流中ある温度で還元することにより低抵抗化することができ、更に水素通気量、温度、還元時間等を制御することにより種々の抵抗のものが得られるという利点がある。

[0039]

本発明で使用されるキャリアコアは、磁気ブラシの形にして測定した時の動的電気抵抗が 10^4 V / c mの電界で 1Ω · c m以下のものである。その理由は、抵抗が 1Ω · c mを越えると、被覆樹脂層の抵抗をかなり低くしないと所望の抵抗以下のキャリアは得られず、被覆樹脂層の抵抗を低くしすぎると画像欠陥が発

生してしまうからである。 10^4 V/c mの電界は実機での現像電界に近く、そこでの抵抗で規定される。

[0040]

キャリアの動的電気抵抗は次のようにして求める。現像ロール上に約30cm 3のキャリアをのせて磁気ブラシを形成し、面積3cm 2 の平板電極を2.5m mの間隔で対向させる。120rpmの回転速度で現像ロールを回転しながら現像ロールと平板電極の間に電圧を印加して、その時に流れる電流を測定する。得られた電流ー電圧特性からオームの法則の式を用いて抵抗を求める。尚、この時の印加電界Eと電流密度Jとの間には一般的に1ogJ \propto E 1 / 2 0関係があることはよく知られている(例としてJapaneseJournal of Applied Physics 19卷、12号、P.2413~)。本発明のキャリアのように抵抗がかなり低い場合には103V/cm以上の高電界では大電流が流れて測定できないことがある。この場合には低電界で3点以上測定し、先の関係式を使って最小2乗法により104V/cmの電界まで外挿して求める。

[0041]

キャリアコアの体積平均粒径としては、10~100μm、好ましくは30~60μmである。体積平均粒径が10μmよりも小さいと現像剤の現像装置からの飛び散りが発生しやすく、100μmよりも大きいと十分な画像濃度を得ることが困難である。コア(芯材)上に形成する被覆樹脂層としては、ポリオレフィン系樹脂、例えばポリエチレン、ポリプロピレン;ポリビニル及びポリビニリデン系樹脂、例えばポリスチレン、アクリル樹脂、ポリアクリロニトリル、ポリビニルアセテート、ポリビニルアルコール、ポリビニルブチラール、ポリビニルケトン;塩化ビニル、ポリビニル共重合体;スチレンーアクリルクリル酸共重合体;オルガノシロキサン結合からなるストレートシリコン樹脂又はその変性品;フッ素樹脂、例えばポリテトラフルオロエチレン、ポリフッ化ビニル、ポリフッ化ビニリデン、ポリクロロトリフルオロエチレン;ポリエステル;ポリウレタン;ポリカーボネート;アミノ樹脂、例えば尿素ーホルムアルデヒド樹脂;エポキシ樹脂等があげられる。これらは単独で使用してもよいし、複数の樹脂を混合して使用しても

よい。

[0042]

被覆樹脂層の厚みは、 $0.3\sim5\,\mu\,\mathrm{m}$ 、好ましくは $0.5\sim3\,\mu\,\mathrm{m}$ である。被覆樹脂層の厚みが $0.3\,\mu\,\mathrm{m}$ よりも小さいと、コア表面に均一な被覆樹脂層を形成することが困難で、本発明のように低抵抗のコアを使用する場合には露出面を介した電荷の移動が起きて画像欠陥が発生しやすい。また、 $5\,\mu\,\mathrm{m}$ よりも大きいと、キャリア同士の造粒が発生し、均一なキャリアは得られない。

[0043]

被覆樹脂層に添加する導電粉としては、抵抗が $10^6\Omega$ ・c m以下、 10Ω ・c m以上で体積平均粒径が $10\sim500$ n mのものが好ましい。導電粉の体積平均粒径が10 n mよりも小さいと、導電粉の凝集が起こり、層中で導電粉の分散が困難となり、500 n mよりも大きいと、被覆樹脂層の中に導電粉を含有させることが困難となり、被服層の外に導電粉粒子が露出して、絶縁破壊が生じやすくなったり、被覆樹脂層の電気抵抗を所定の範囲に調整することができなくなったりする。

[0044]

上記導電粉の電気抵抗は、四探針法により、三菱油化製の抵抗率計ロレスタAPにより測定した。測定試料 2 g をアルミ製キャップに充填後、加圧成形機にて 2 t o n/c m 2 の圧力を加えて測定ディスクを作成した。次いで、ディスクの表面をハケで清掃し、ロレスタAPの四探針を資料に押し当て、抵抗を測定し、体積固有抵抗を算出した。

[0045]

導電粉の具体例を挙げると、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化スズ、酸化鉄、チタンブラック等がある。導電粉の含有量は被覆樹脂層中に3~45容積%、好ましくは10~40容積%である。導電粉の含有量が3容積%より少ないと被覆樹脂層の抵抗は所望の値まで下がらず、45容積%より多いと被覆樹脂層が脆くなり、使用中にコアが部分的に表面に露出し、電荷の移動により画像欠陥が生じやすくなる。

[0046]

被覆樹脂層の電気抵抗は、10乃至 1×10^8 $\Omega\cdot c$ m、好ましくは 10^3 乃至 10^7 $\Omega\cdot c$ mである。被覆樹脂層の電気抵抗は、使用する導電粉や被覆樹脂の種類や量等によってコントロールすることができる。被覆樹脂層の電気抵抗が10 $\Omega\cdot c$ mよりも小さいとキャリア表面を電荷が移動しやすくなって画像欠陥が発生する。被覆樹脂層の電気抵抗が 1×10^8 $\Omega\cdot c$ mよりも大きいといかに低抵抗のコアを使用しても良好なソリッド画像は得られない。被覆樹脂層の電気抵抗は、1 T 0 導電ガラス基板の上にアプリケーター等を用いて厚みが数 μ m程度の被覆樹脂膜を形成し、この上に金電極を蒸着で形成して 10^2 V/c mの電界での電流と電圧から求める。

[0047]

表面に樹脂が被覆されたキャリアの電気抵抗の好ましい範囲は、10万至 $1\times$ $10^8\,\Omega\cdot c\,m$ 、より好ましい範囲は $1\times10^3\,D$ 至 $1\times10^7\,\Omega\cdot c\,m$ である。キャリアの抵抗が $10\,\Omega\cdot c\,m$ よりも小さいと画像欠陥が発生しやすく、 $10^8\,\Omega\cdot c\,m$ よりも大きいと良好な本発明の効果が得られない。

[0048]

被覆樹脂層をキャリアコア上に形成する方法としては、被覆樹脂層形成用溶液中にキャリアコアを浸漬する浸漬法、被覆樹脂層形成用溶液をキャリアコア表面に噴霧するスプレー法、キャリアコアを流動エアーにより浮遊させた状態で被覆樹脂層形成用溶液を噴霧する流動床法、ニーダーコーター中でキャリアコアと被覆樹脂層形成用溶液を混合し溶剤を除去するニーダーコーター法等があげられる

[0049]

被覆樹脂層形成用塗布液に使用する溶剤は、該樹脂を溶解するものであれば特に限定されるものではなく、例えば、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類が使用できる。また、導電粉の分散方法としては、サンドミル、ホモミキサー等がある。

[0050]

トナーには所望により公知の帯電制御剤、定着助剤等の添加剤を含有させても

よい。トナーとキャリアを混合して現像剤を作製する際のトナー濃度は0.3から30重量%の範囲が好ましく、更に3~20重量%がより好ましい。

[0051]

[画像形成方法]

本発明の画像形成方法においては、静電担持体に潜像を形成し、この潜像を上述の静電潜像現像剤を用いて現像し、現像されたトナー像を転写体に転写し、転写体上のトナー像を加熱定着することによって画像を形成することができる。

[0052]

更に、上記記潜像形成工程において、静電潜像担持体上にレーザービームによりドット集中型のスクリーン(ラインスクリーン又はドットスクリーン)を用いて静電潜像を形成して画像を形成方法する場合にも、上述した静電潜像現像剤を用いることができる。

[0053]

また、上記潜像形成工程において、前記静電潜像担持体表面に、露光手段によって画像信号に応じて画像露光を施して静電潜像を形成する際に、前記露光手段に出力する画像信号に対して処理を施すように構成された画像形成方法であって、入力される画像信号と、ドット集中型のスクリーンの複数画素からなるスクリーンセル内の各画素を記録するか否かを決める閾値を予め記憶した閾値マトリックスとを比較することにより、出力画像信号を生成して、画像信号ー出力濃度特性の一部に非線形な領域がある画像形成装置へ処理された画像信号を出力する際に、前記画像形成装置の画像信号ー出力濃度特性の傾きが大きい閾値間に、画素が孤立した場合に前記画像形成装置で当該画素が記録されない非記録孤立画素を配置した閾値マトリックスを用いて、出力画像信号を生成する画像形成方法に、上述の静電潜像現像剤を用いて、静電潜像を現像することができる。

$[0\ 0\ 5\ 4]$

また、本発明において、画像形成装置の現像機のスリーブと感光体との距離を 3 5 0 μ m以下で使用することが好ましい。上記距離が 3 5 0 μ mを超える場合 に、現像ロールの偏芯により現像ギャップが変動すると、スリーブと感光体との 距離が大きく変動し、そのため、均一な濃度で形成される画像においても、現像

電界が局部的に変動し、不均一な画像が形成され色ムラとなるおそれがある。

[0055]

また、本発明の静電潜像現像剤を用いることによって、画像形成装置の感光体の周速を、200mm/sec.以上、好ましくは300mm/sec.以上(中速~高速)としても、良好な画質を得ることができる。

[0056]

【実施例】

[球状のトナー粒子X-1の製造]

本発明の静電荷現像用トナーを構成するトナー粒子として、トナー粒子X-1 を以下に示す乳化重合凝集法を用いて調製した。

[0057]

予め、次の方法で樹脂微粒子分散体A-1、離型剤微粒子分散体B-1、顔料分散体C-1を調製し、以下のトナー粒子X-1の調製に用いた。

[0058]

(樹脂微粒子分散液A-1)

下記成分を混合した溶液を用意した。

スチレン

3 2 0 重量部

n-ブチルアクリレート

80重量部

アクリル酸

10重量部

ドデカンチオール

10重量部

[0059]

この溶液 434 重量部と、非イオン性界面活性剤(三洋化成社製、ノニポール 400) 6 重量部、及びアニオン性界面活性剤(第一製薬社製、ネオゲンR) 1 0 重量部をイオン交換水 55 0 重量部に溶解した溶液をフラスコ中に入れて分散、乳化し、10 分間ゆっくりと攪拌・混合しながら、過硫酸アンモニウム 4 重量 部を溶解したイオン交換水 5 0 重量部を投入した。その後、フラスコ内を窒素で充分に置換してから攪拌しながらオイルバスで系内が 70 $\mathbb C$ になるまで加熱し、5 時間そのまま乳化重合を継続し、樹脂微粒子分散液 A-1 を得た。

[0060]

樹脂微粒子分散液A-1で得られたラテックスは、レーザー回折式粒度分布測定装置(堀場製作所製、LA-700)で樹脂微粒子の体積平均粒子径(D_{50})を測定したところ155nmであり、示差走査熱量計(島津製作所社製、DSC-50)を用いて昇温速度10C/minで樹脂のガラス転移点を測定したところ54Cであり、分子量測定器(東ソー社製、HLC-8020)を用い、THFを溶媒として重量平均分子量(ポリスチレン換算)を測定したところ300000であった。

[0061]

(離型剤微粒子分散液B-1)

下記成分をホモジナイザー(LKA社製、ウルトラタラックスT50)で95 \mathbb{C} に加熱しながら十分に分散した後、圧力吐出型ホモジナイザーに移して分散処理を行い、離型剤微粒子の体積平均粒子径(D50)が550nmの離型剤微粒子分散液B-1を得た。

パラフィンワックス

50重量部

(日本精蝋社製、HNP0190、融点85℃)

カチオン性界面活性剤

5重量部

(花王社製、サニゾールB50)

イオン交換水

200重量部

[0062]

(顔料分散液C-1)

下記成分をホモジナイザー(LKA社製、ウルトラタラックスT50)で10分間分散し、さらに超音波ホモジナイザーで分散し、体積平均粒子径(D_{50}) 150 n m の 青色顔料分散液 C-1 を得た。

フタロシアニン顔料

5 0 重量部

(BASF社製、PB-FAST BLUE)

アニオン性界面活性剤

5重量部

(第一工業製薬社製、ネオゲンR)

イオン交換水

200重量部

[0063]

ページ: 20/

(トナー粒子X-1の調製)

下記成分を丸型ステンレス製フラスコ中に入れてホモジナイザー(LKA社製、ウルトラタラックスT50)で十分に混合・分散した後、フラスコ内の内容物を攪拌しながら加熱用オイルバスで50℃まで加熱し、その温度で30分間保持した後、さらに加熱用オイルバスの温度を55℃まで上げてその温度で1時間保持して凝集トナー粒子X-1の粒子径およびその粒子径分布を調整した(凝集工程と呼ぶ。)。

樹脂微粒子分散液 A-1

200重量部

離型剤分散液B-1

4 0 重量部

顔料分散液 C-1

11.3重量部

カチオン性界面活性剤

0.5重量部

(花王社製、サニゾールB50)

[0064]

トナー粒子X-1の体積平均粒子径(D_{50})をコールターカウンター(日科機社製、TAII)を用いて測定したところ、 5.0μ mであり、体積平均粒子径分布(GSDv)は1.21であった。ここで、体積平均粒子径(D_{50})及び体積平均粒子径分布(GSDv)とは、測定される粒度分布を分割された粒度範囲(チャネル)に対して、小粒子径から累積分布を描き、体積累積 16%となる粒径を体積D16、体積累積 50%となる粒径を体積D50、体積累積 84%となる粒径を体積D84とし、この体積累積 50%を体積平均粒子径D50、(D84)D16) 1/2より求められる値を体積平均粒子径分布GSDvとした。

[0065]

この凝集トナー粒子分散液にアニオン性界面活性剤(第一製薬社製、ネオゲンR)3重量部を添加し、粒子の凝集を止め、凝集トナー粒子を安定化した後、ステンレス製フラスコを密閉し、磁力シールを用いて攪拌を継続しながら90 ですで加熱し、3時間保持して凝集トナー粒子を融合させて、その形状および形状分布を調整した(合一工程と呼ぶ)。この場合、融合トナー粒子の体積平均粒子径(D50)をコールターカウンター(日科機社製、TAII)を用いて測定したところ、 5.5μ mであり、体積平均粒度分布係数(GSDv)は1.21であっ

た。

[0066]

この融合トナー粒子を冷却した後、ろ過し、pH10のイオン交換水で充分洗浄し、さらにpH6. 5のイオン交換水で充分洗浄後、凍結乾燥機で乾燥してトナー粒子X-1を得た。トナー粒子の体積平均粒子径(D_{50})をコールターカウンター(日科機社製、TAII)を用いて測定したところ、 5.5μ mであり、体積平均粒度分布係数(GSDv)は 1.21であった。

[0067]

また、電子顕微鏡でトナー粒子X-1の表面状態を観察した。トナー粒子X-1表面に樹脂微粒子が融着した連続層が確認された。また、透過型電子顕微鏡でトナー粒子X-1断面を観察すると、表層への顔料の露出はほとんど認められなかった。さらに、ルーゼックス画像解析装置(ニコレ社製、LUZEXIII)を用い、100個のトナーの周囲長(ML)及び投影面積(A)を測定し、(ML2/A)を計算し、形状係数SFの平均値を求めたところ、中心形状係数132であった。

[0068]

このトナー粒子100重量部に対し、疎水性シリカ(キャボット社製、TS720)を1.2重量部、酸化チタン0.5重量部、大粒子径シリカ1重量部を添加してサンプルミルで混合して、最終的なトナーを得た。

[0069]

[球状のトナー粒子X-2の製造]

トナー粒子X-1の凝集工程までは同一の材料と同一の調整で作製し、合一工程における温度を95 でまで加熱して、5 時間保持することにより、中心形状係数115の球形のトナー粒子X-2 を得た。このときのトナー粒子X-2 の体積平均粒子径(D_{50})は、 5.7_{μ} mであり、体積平均粒度分布係数(GSD v)は1.3 であった。

[0070]

このトナー粒子100重量部に対し、疎水性シリカ(キャボット社製、TS720)を1.2重量部、酸化チタン0.5重量部、大粒子径シリカ1重量部を添

ページ: 22/

加してサンプルミルで混合して、最終的なトナーを得た。

[0071]

[球状のトナー粒子X-3の製造]

重合性組成物 (油相)

スチレン

70重量部

n - ブチルメタクリレート

3 0 重量部

帯電制御剤(ボントロンS36、オリエント化学社製)

1 重量部

マゼンタ顔料 (C. I. Pigment Red 122、大日精化社製)

5重量部

パラフィンワックス(日本精蝋社製、HNP0190、融点85℃)

6 重量部

重合開始剤 (AIBN)

4 重量部

水相

水

4 0 0 重量部

ポリビニルアルコール

10重量部

[0072]

上記成分よりなる油相を、水相中に投入して、TKホモミキサー(特殊機化工業社製)を用いて懸濁分散した後、フラスコ中にて窒素雰囲気下、80で通常の撹拌を行い、5時間重合させた。得られた粒子を取り出した後、温水で洗浄し、ろ過、乾燥して平均粒径 $5.8~\mu$ m、体積 GSD1.27 のトナー粒子X-3 を得た。

[0073]

このトナー粒子100重量部に対し、疎水性シリカ(キャボット社製、TS720)を1.2重量部、酸化チタン0.5重量部、大粒子径シリカ1重量部を添加してサンプルミルで混合して、最終的なトナーを得た。

[0074]

次いで比較例として用いたトナー粒子F-1について以下に示す。

[0075]

[不定形のトナー粒子F-1の製造]

比較例として、以下に示すトナー粒子F-1を作製した。

線状ポリエステル樹脂

100重量部

(テレフタル酸/ビスフェノールA エチレンオキサイド付加物/シクロヘキサンジメタノールから得られた線状ポリエステル; Tg=62°C、Mn=4,000、Mw=12,000、酸価=12、水酸基価=25)

フタロシアニン顔料

5 重量部

(BASF社製、PB-FAST BLUE)

ワックス (東亜化成社製 精製カルナバワックス)

7重量部

[0076]

上記混合物をエクストルーダーで混練し、ジェットミルで粉砕した後、風力式 分級機で分散して(D₅₀)= 6.5 μ mのシアントナーを得た。

[0077]

このトナーの、形状係数は148であり、GSDyは1.35であった。

[0078]

このトナー粒子100重量部に対し、疎水性シリカ(キャボット社製、TS720)を1重量部、酸化チタン0.45重量部を添加してサンプルミルで混合して、最終的なトナーを得た。

[0079]

次いで本発明の実施例で用いたキャリアAの製造方法について示す。

[0080]

「キャリアAの製造」

キャリアA

・フェライト ・・・・・100重量部

(同和鉄粉社製「DFC450」:平均粒径35μm、)

・トルエン・・・・・・16.6重量部

・ジエチルアミノエチルメタクリレートースチレンーメチルメタクリレート

共重合体 ・・・・・・1.44重量部

(共重合比2:20:78、重量平均分子量50,000:三洋化成製;「PX

-1AJ);

・アンチモンドープ型酸化スズ被覆酸化チタン・・・・3.31重量部 (石原産業社製「HI-2」、静的電気抵抗 5×10^4 Ω · c m、繊維長 0.3 μ m、繊維径 0.06 μ m、アスペクト比 5)

・酸素欠損型酸化スズ被覆硫酸バリウム ・・・1.1重量部 (三井金属社製「パストランTYPE-IV4350」、静的電気抵抗6×10⁴ Ω・c m、粒径0.1μm)

[0081]

フェライトを除く上記成分をサンドミルにて1時間分散して被覆樹脂層形成用溶液を作製した。次にこの被覆樹脂層形成用溶液とフェライトを真空脱気型ニーダーに入れて、温度60℃で減圧しながら20分撹拌して被覆樹脂層を形成し、キャリアAを得た。被覆樹脂層の厚みは0.7 μ mであった。このキャリアAを走査型電子顕微鏡で観察したところ、露出面が無く均一に樹脂が被覆されていることが確認された。ITO導電ガラス基板上にアプリケーターを用いて被覆樹脂層形成用溶液を1 μ mの厚みになるように塗布し乾燥させて上記被覆樹脂層を得た。フェライトとキャリアAを磁気ブラシの形で抵抗測定した結果を図2に示す。104 V/c mの電界まで外挿したときの抵抗値はそれぞれ1. 3×10^{-2} Ω · c m、7 · 9×10 4 Ω · c mであった。また被覆樹脂層の抵抗値は100 V/c mの電界で 2×10 4 Ω · c mであった。

[0082]

次いで、比較例に用いたキャリアBの製造方法について示す。

[0083]

[キャリアBの製造]

キャリアB

フェライト粒子 100 重量部

(パウダーテック社「FEC-35」: 平均粒径35μm、)

トルエン 16 重量部

パーフルオロアクリレート共重合体 1.82 重量部

(臨界表面張力 2 4 d y n / c m)

カーボンブラック

0.5 重量部

(平均粒径30nm, DBP値174ml/100g, 抵抗10⁰Ωcm以下 商品名VXC-72;キャボット社製)

架橋メラミン樹脂粒子

0.34 重量部

(平均粒径; 0. 3 μm、トルエン不溶)

[0084]

フェライト粒子を除く上記成分を10分間スターラーで分散し、被膜層形成液を調合した。更に、この樹脂被膜層形成液とフェライト粒子を真空脱気型ニーダーにいれ、温度60°Cにおいて30分撹拌した後、減圧してトルエンを留去して、樹脂被膜層を形成してキャリアを得た(但し、キャリア樹脂であるパーフルオロアクリレート共重合体にカーボンブラックをトルエンに希釈してサンドミルで分散しておいた。)。樹脂被覆層の平均厚みは、0.6μmであった。このキャリアBを走査型電子顕微鏡で観察したところ、露出面が無く均一に樹脂が被覆されていることが確認された。ITO導電ガラス基板上にアプリケーターを用いて被覆樹脂層形成用溶液を1μmの厚みになるように塗布して被覆樹脂膜を得た。フェライトとキャリアBを磁気ブラシの形で抵抗測定した結果を図2に示す。104V/cmの電界まで外挿したときの抵抗値はそれぞれ7.9×107 Ω ・cm、1.2.8×1010 Ω ・cmであった。また被覆樹脂膜の抵抗値は100V/cmの電界で8×108 Ω ・cmであった。

[0085]

実施例に用いたキャリアCの製造方法について以下に示す。

[0086]

[キャリアC]

・フェライト ・・・・・100重量部

(同和鉄粉社製「DFC450」:平均粒径35μm、)

・トルエン ・・・・・16.6重量部

・ジエチルアミノエチルメタクリレート-スチレン-メチルメタクリレート

共重合体 ・・・・・・1.44重量部

(共重合比2:20:78、重量平均分子量50,000:三洋化成製;「PX

 $-1A\mid$);

・酸素欠損型酸化スズ被覆硫酸バリウム ・・・1. 1 重量部 (三井金属社製「パストランTYPE-IV」、静的電気抵抗 $2\times10^{\,1}\,\Omega$ ・c m 、粒径 0. $1~\mu$ m)

[0087]

フェライトを除く上記成分をサンドミルにて1時間分散して被覆樹脂層形成用溶液を作製した。次にこの被覆樹脂層形成用溶液とフェライトを真空脱気型ニーダーに入れて、温度60℃で減圧しながら20分撹拌して被覆樹脂層を形成し、キャリアAを得た。被覆樹脂層の厚みは0.6 μ mであった。このキャリアAを走査型電子顕微鏡で観察したところ、露出面が無く均一に樹脂が被覆されていることが確認された。ITO導電ガラス基板上にアプリケーターを用いて被覆樹脂層形成用溶液を1 μ mの厚みになるように塗布し乾燥させて上記被覆樹脂層を得た。フェライトとキャリアCを磁気ブラシの形で抵抗測定し、10 4 V/cmの電界まで外挿したときの抵抗値はそれぞれ1. $3\times10^{-2}\Omega$ ・cm、 $6\times10\Omega$ ・cmであった。また被覆樹脂層の抵抗値は100V/cmの電界で5×10 Ω ・cmであった。

[0088]

実施例に用いたキャリアDの製造方法について以下に示す。

[0089]

[キャリアD]

・フェライト ・・・・・100重量部

(同和鉄粉社製「DFC450」:平均粒径35μm、)

・トルエン・・・・・・16.6重量部

・ジエチルアミノエチルメタクリレートースチレンーメチルメタクリレート共重合体・・・・・・1.44重量部

(共重合比 2 : 2 0 : 7 8、重量平均分子量 5 0, 0 0 0 : 三洋化成製;「P X − 1 A」);

・酸素欠損型酸化スズ被覆硫酸バリウム ・・・0.8 重量部 (三井金属社製「パストランTYPE-IV」、静的電気抵抗 $4 \times 10^5 \, \Omega$ ・ c m

、粒径0. 1 μ m)

[0090]

フェライトを除く上記成分をサンドミルにて1時間分散して被覆樹脂層形成用溶液を作製した。次にこの被覆樹脂層形成用溶液とフェライトを真空脱気型ニーダーに入れて、温度60℃で減圧しながら20分撹拌して被覆樹脂層を形成し、キャリアAを得た。被覆樹脂層の厚みは0.6 μ mであった。このキャリアAを走査型電子顕微鏡で観察したところ、露出面が無く均一に樹脂が被覆されていることが確認された。ITO導電ガラス基板上にアプリケーターを用いて被覆樹脂層形成用溶液を1 μ mの厚みになるように塗布し乾燥させて上記被覆樹脂層を得た。フェライトとキャリアCを磁気ブラシの形で抵抗測定し、10 4 V/cmの電界まで外挿したときの抵抗値はそれぞれ1. 3×10^{-2} $\Omega\cdot$ cm、 8×10 7 $\Omega\cdot$ cmであった。また被覆樹脂層の抵抗値は100V/cmの電界で 5×1 07 $\Omega\cdot$ cmであった。

[0091]

[0092]

【表1】

	トナー	キャリア	網点再現性	標準偏差ΔE
実施例1	X - 1	Α	G 5	2. 5
実施例2	X – 1	С	G 5	2. 2
実施例3	X - 1	D	G 4	3. 0
実施例 4	X - 2	A	G 4	2. 9
実施例5	X-3	Α	G 5	2.3
比較例1	X - 1	В	G 2	7.5
比較例2	F-1	В	G 3	6.7
比較例3	X-2	В	G 1	8.8

[0093]

表 1 から理解されるように、実施例 $1\sim 5$ の本発明のトナーとキャリアとの組み合わせでは、低カバレッジでのレーザードット再現性も良好で、ハーフトーン部のベタ画像を取ったときの色再現のむらは、肉眼で識別できる Δ E が 3 程度に収まることがわかる。これに反して、比較例 $1\sim 3$ で使用した抵抗の高いキャリアにおいては、レザードット再現が悪く、ハーフトーン部のベタ画像のむらが、 Δ E が 3 以上となり、むらが肉眼で区別できる程度となり好ましくない画像となった。

[0094]

特に、比較例2で示した不定形トナー粒子を含有する現像剤を使用した場合には、レーザードット再現性は、比較例1ほどは悪くはないが、ΔEは3以上となり、むらに関しては、不満足な画像となった。

[0095]

また、実施例1の現像剤を用いて、SFIDAの感光体速度は、100mm/sec.とし、感光体と現像スリーブの戸の距離は、500μmとした場合のレーザードット再現性は、G4であり、標準偏差は2.9であり、細線再現性は良好であった。

[0096]

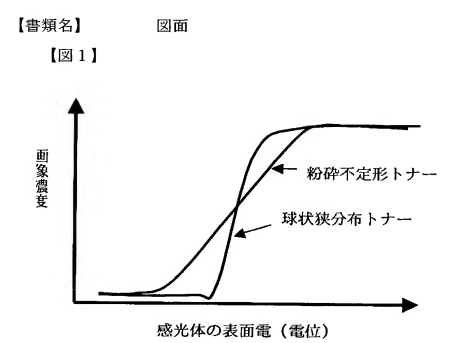
【発明の効果】

本発明の現像剤を使用することにより、低カバレッジのレーザードットの再現

性がよく、ハーフトーンのベタ画像の色のむらも少ない高品位の画像が得られ、 これは特にカラー画像に対して顕著な効果を示す。

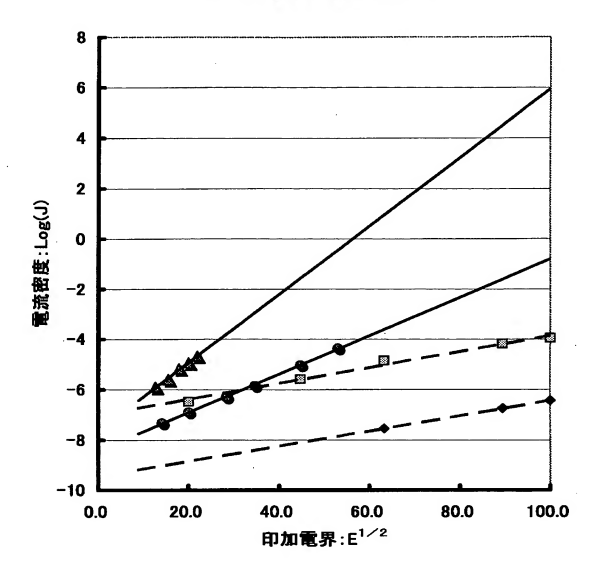
【図面の簡単な説明】

- 【図1】 感光体表面電位と画像濃度の関係を示す図である。
- 【図2】 キャリアを磁気ブラシの形にして抵抗測定したときの電流密度 J と印加電界 E の関係を示し、 10^4 V/c m の電界まで外挿したときのグラフである。



【図2】

キャリアの印加電界電流密度特性



ページ: 1/E

【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 低カバレッジのレーザードットの再現性がよく、ハーフトーンのベタ 画像の色のむらも少ない高品位の画像を得るための電子写真現像剤を提供する。

【解決手段】 電子写真現像剤は、トナーとキャリアとからなり、前記トナーの形状係数が140以下で、且つトナーの体積平均粒度分布指標GSDvが1.3以下のトナーと、芯材上に、導電粉を含有させた被覆樹脂層を有するキャリアであって、該芯材が磁気ブラシの状態で 10^4 V/c mの電界下における動的電気抵抗が 1Ω ·c m以下であり、導電粉の電気抵抗が $10^1\Omega$ ·c m以上 $10^6\Omega$ ·c m以下で、前記キャリアの電気抵抗が107至 $1\times10^8\Omega$ ·c mの範囲にある。また、画像形成方法は、現像工程において、上記電子写真現像剤を用いて現像する方法である。

【選択図】

図 1

特願2002-342894

出願人履歴情報

識別番号

[000005496]

1. 変更年月日

1996年 5月29日

[変更理由]

住所変更

住所

東京都港区赤坂二丁目17番22号

氏 名

富士ゼロックス株式会社